# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-033132

(43) Date of publication of application: 17.02.1986

(51)Int.CI.

CO7C 5/03 B01J 31/22 CO8F

(21)Application number: 59-153034

(71)Applicant:

ASAHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

25.07.1984

(72)Inventor:

MASUBUCHI TETSUO KISHIMOTO YASUSHI

(54) METHOD FOR HYDROGENATING OLEFIN

(57)Abstract:

PURPOSE: To hydrogenate a compound containing an olefinically unsaturated double bond selectively under mild conditions, by using a stable easily handleable catalyst consisting of titanocenediaryl compound and an alkyllithium in such an amount as to require no deashing

CONSTITUTION: An olefinically unsaturated double bond in a compound containing the olefinically unsaturated double bond is selectively hydrogenated in an inert organic solvent. In the process, a catalyst consisting of a titanocenediaryl compound expressed by the formula (R1WR6 are H or 1W4C alkyl, provided that one or more of R1WR3 and R4WR6 are H), e.g. diphenylbis(η-dicyclopentadienyl) titanium, and an alkyllithium compound expressed by the formula R-Li (R is 1W6C alkyl), e.g. n-butyllithium, is used as a catalyst. The above-mentioned method is preferably applied particularly to conjugated diene polymers.

# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted r gistration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

⑩日本国特許庁(JP)

**⑩特許出願公開** 

# <sup>®</sup> 公開特許公報(A)

昭61-33132

@Int\_Cl.4

識別配号

庁内整理番号

四公開 昭和61年(1986)2月17日

C 07 C B 01 J C 08 F 5/03 31/22 8/04

審査請求 未請求

発明の数 1 (全9頁)

❷発明の名称

オレフィンの水添方法

②特 順 昭59-153034

**₽**出 顧 昭59(1984)7月25日

砂発 眀 者

鼲

岸

川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成工業株式会社内 川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成工業株式会社内

母発 明 者 本 旭化成工業株式会社 人

悉 志

大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

创出 砂代 理 弁理士 豊田

1. 発明の名称

オレフィンの水添方法

2. 特許請求の範囲

1. オレフイン性不飽和二重結合合有化合物を 不活性有機路鉄中にて水松する方法において、

W下記6)で示されるチタノセンジナリール化 合物

(但し、 B1 ~ Be は水素あるいは炭素数 1 ~ 4 のアルキル炭化水素基を示し、Ri~Raおよび B. ~ B. のうち1つ以上は水素である。) および、

四一般式 B-Li (但し、Bは炭素原子数が1

~ 6 個のアルキル基を示す。 ) で示されるアル キルリチウム化合物の少なくとも一種

とからなる触媒の存在下に水素と接触させて、酸 化合物中のオレフィン性不飽和二重結合を水添す ることを特徴とするオレフインの水弧方法。

3. 発明の詳細な説明

〔 産業上の利用分野〕

本発明は、オレフイン性不飽和二重結合含有化 合物のオレフイン性不飽和二重結合を選択的に水 添することができる水都方法に関する。

〔従来の技術〕

オレフイン性不飽和二重結合を有する化合物の 水添触媒としては、一般に不均一系触媒と均一系 触媒が知られている。前者の不均一系触媒は、広 く工業的に用いられているが均一系触媒と比べる と一般に牺性が低く、所譲の水脈反応を行うため には多量の触媒を要し、高温高圧下で行われるの で不経済となる。一方、後者の均一系触媒は、通 均一系で水配反応が進行するので不均一系と比 べると活性が高く触糞使用量が少なくて済み、よ

り低强、低圧で水 できる特徴があるが、反面、 触媒調整が煩熱で触媒自体の安定性も十分とはい えず、再現性にも劣り好ましくない翻反応を併発 しやすい欠点を有している。従つて高活性で取扱 いの容易な水脈性の開発が強く望まれているの が現状である。

あるいは極めて容易に脱灰できる触糞の開発が強 く怠まれている。

[本発射が解決しよりとする問題点]

本発明は安定で取扱い易く、水級反応時には極めて少ない使用量で活性を示す高活性水級触媒を発見すること、特に重合体の水級に用い脱灰の不要な程度の使用量で活性を示す高活性水級触媒を発見し、耐侵性、耐酸化性、耐オゾン性に優れた重合体の水級物を得る方法を見出すことをその解決すべき問題点としているものである。

[問題点を解決するための手段及び作用]

本発明は、チタノセンジアリール化合物とアルキルリチウムからなる水級無媒が、豊和な条件下で振めて高いオレフイン性不飽和二重結合の水派活性を示し、またオレフイン性不飽和二重結合を合有する重合体の不飽和二重結合を、脱灰の不要な程度の使用量、自和な条件下にて悪沢的に水脈し得るという驚くべき事実に基さなされたものである。

即ち、本発明は、オレフイン性不飽和二重結合

含有化合物を不活性有機溶媒中にて水脈する方法 において、

(A) 下記(a) で示されるチタノセンジアリール化合 sh

$$\begin{array}{c|c}
R_1 \\
R_4 \\
R_5
\end{array}$$
(a)

(但し、 $B_1 \sim B_0$  は水素あるいは炭素数  $1 \sim 4$  のアルキル炭化水素基を示し、 $B_1 \sim B_0$  および  $B_4 \sim B_0$  のうち 1 つ以上は水素である。) および

(B)一般式 B-L1 (但し、Bは炭素原子数が 1 ~ 6 個のアルキル基を示す。)で示されるアルキルリチャム化合物の少なくとも一種

とからなる触媒の存在下に水素と接触させて、 袋 化合物中のオレフィン性不飽和二重結合を水漿す ることを特徴とするオレフィンの水鬆方法に関す .る。

本発明に係る一般式(a)で示した如きチタノセンシアリール化合物は窓塞、空気中で安定に取扱え、単離も容易である事はすでに知られている。 (例えば、 L. Bummers ら、 J. Am. Ohem. Soc., 第77巻、3604頁(1955年)、 M. D. Rausch ら、J. Organometa 44 Ohem., 第10巻、127頁(1967年)等)

また、本発明者らは、かかるチタノセンジアリール化合物が、単数で高い水脈活性を有する事を 見出し、すでに特許出願した(特顧昭59-76614)。

本発明者らは、この先題オレフイン水抵触媒系の活性をさらに向上させ、効率的かつ経済的になった。さらに鋭意検討した結果、かかるチタノセンジアリール化合物とアルキルリチウム化合物からなる水抵触媒が、条件を選択するとチタノセンジアリール化合物と、作を選択するとチタノを必ずにしたものである。

本発明に係るオレフィン性不飽和二重結合水脈・

触媒成分似は一般式向

$$\begin{array}{c|c}
R_1 \\
R_6 \\
R_6
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_4 \\
R_6
\end{array}$$
(a)

タジエニル)テタニウム、ジーョ、p・キシリル ビス(カーシクロペンタジエニル)チタニウム、 ビス(4・エテルフエニル)ビス(カーンクロペ ンタジエニル)テタニウム、ビス(4・プテルフ エニル)ビス(カーシクロペンタジエニル)テタ ニウム等が挙げられる。アルキル炭素基の炭素数 が大きい化合物ほど貯蔵安定性が低下し、一方種 種のはといるが解性は良好となるので、 安定性と落解性のバランスからジーp・トリルビ ス(カーシクロペンタジエニル)チタニウムが最 も好ましい。

本発明の水緑触媒成分(4)は他のチタノセン化合物に比べ種々の有機溶媒に対する溶解性が極めて良好であるという特徴を有し、溶液として用いる事ができ取扱いが容易であるので工業上極めて有利である。

一方、 無禁息分四としては、 無鉄成分(A) のテタノセンジアリール化合物を選元する能力のある有根金属化合物、例をば有様リチウム化合物、有根アルミニウム化合物、有根亜鉛化合物、有根マク

キンウム化合物等を単数あるいは相互に組み合わせて用いることによって重合体を水流することに できる。しかし、高い活性を発現し、オレフィン 性を発現しなたのには、 有機リチウム化合物にアルキルリチウム化合物にアルキルノーを組の使用が必須である。即ち、チタシーを組みで ール化合物にアルキルリチウム化合物にアルキルリチウム化合物にアルキルリチウム化合物は好適に せて用いることに、少量の触媒加では 成型和な条件にて、オレフィン性不飽和二重結合 をはば定量的に、しかも優先的に水低することが 可能である。

かかる触媒成分的としては、一般式 B-Li (但し、Bは炭素原子数 1 ~ 6 個のアルキル基を示す。)で示されるアルキルリチウム化合物が好ましく用いられ、具体的な例としてはメチルリチウム、エテルリチウム、ローブロビルリチウム、sec ーブチルリテウム、イソプチルリチウム、ローペンチルリテウム、ローペンテルリテウム、ローペンアルリテウム、ローペンアル

とれらは2種以上を相互に混合して使用してもさ しつかえないし、2種以上相互の館体であつても よい。最も高い水脈活性を示し、オレフィン性不 飽和二重額合を選択的に水脈するためにはロープ テルリチウムが最も好ましい。

本発明の触媒はオレフイン性不飽和二重結合を 有する全ての化合物に適用する事ができる。例えば、1-ブテン、1.3-ブタジエン、シクロペン テン、1.3-ペンタジエン、1-ヘキセン、シク ロヘキセン、1-メチルンクロヘキセン、スチレ ン等の水器に好適に用いることができる。

一方、本発明の水板触媒は高い水板活性、選択性を有するので不飽和二重結合を有する重合体の水板に特に好適に用いられる。

本発明は不飽和二重結合を有する重合体の全てに適用することができるが、好ましい実施競様は共役ジェン宣合体、共役ジェンとオレフィン単量体の共重合体、ノルボルネン重合体、シクロペンテン重合体等である。特に共役ジェン重合体、共役ジェンとオレフィン単量体の共重合体の水器物

Committee of the state of the s

は、弾性体や熱可塑性弾性体として工業的に有用 である。

かかる共役ジェン重合体の製造に用いられる共役ジェンとしては、一般的には 4 ~約12 個の設案原子を有する共役ジェンが挙げられ、具体的な例としては、1.3 - ブタジェン、イソブレン、2.3 - ジメテル・1.3 - ブタジェン、1.3 - ペンタジェン、2 - メテル・1.3 - ペンタジェン、1.3 - ペンタジェン、3 - ブテル・1.3 - オクタジェン、3 - ブテル・1.3 - オクタジェン等が挙げられる。工業的に有利に展開でき、物性の優れた弾性体を得る上からは、1.3 - ブタジェン、イソブレンが特に好ましい。

また、共役ジェンの少なくとも1種と共富合可能なオレフィン単量体としては、ビニル管換芳香族炭化水素が特に好ましい。即ち、共役ジェン単位の不飽和二意結合のみを選択的に水級する本発明の効果を十分発揮し、工業的に有用で価値の高い弾性体や熱可塑性弾性体を得るためには、共役ジェンとビニル管換芳香族炭化水素との共富合体

が特に重要である。用いられるビニル置換労 族 炭化水素の具体例としては、スチレン、 p - メチルスチレン、 p - メチルスチレン、 がビニルペンゼン、 1.1 - ジフェニルエチレン、 N.N - ジメテル・p - アミノエチルスチレン、 N.N - ジェチル・p - アミノエチルスチレン が挙げられ、特にステレンが好ましい。 具体 的 女共 重合体 の 例としては、 ブタジエ 支 体 体 の な 共 重合体 で 長 る の で 最 も 好 演 で ある。

かかる共重合体においては、プロック共重合体が熱可膜性弾性体として工業的に最も有用な水松重合体を与えるが、末端に少なくとも1個の共役ジェンを主としたプロックを有するプロック共重合体は、末端に共役ジェンブロックを有しない物に比べ、加工性、他のオレフィン重合体との相容性、接着性等に使れた水松重合体を与えるので特に好適に用いられる。

本晃明の水脈反応の好ましい実施煎様は、オレ

フィン性不飽和二重結合を有する化合物又は前配 重合体を不活性有機搭媒化溶解した溶液において 行われる。もち輪、シクロヘキセン、シクロオク テンの如き定温で液体の低分子量化合物の場合は 溶媒に溶解しなくとも水漿反応は行なえるが、反 応を均一に最初な条件下で行なうには溶媒に溶解 した蓄飲において行なうのが好ましい。「不活性 有機溶媒」とは潜媒が水鬆反応のいかなる関与体 とも反応しないものを意味する。好適な搭供は、 例えばn‐ペンタン、n‐ヘキサン、n‐ヘブタ ン、n‐オクタンの如き脂肪炭炭化水素類、シク ロヘキサン、シクロヘブタンの如き脂類族炭化水 素類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフランの 如きエーテル類の単数もしくは混合物である。ま た、ペンゼン、トルエン、キシレン、エチルペン ゼンの如き芳香族炭化水素も、選択された水板反 応条件下で芳香族性二重結合が水低されない時に 限つて使用することができる。

本発明の水板反応は、一般的には上記被水類物 溶液を水素または不括性雰囲気下、所定の温度に 保持し、提押下または不提押下にて水磁触鉄を縦加し、次いで水素ガスを導入して所定圧に加圧することによつて実施される。不活性雰囲気とは、例えばへリウム、ネオン、アルコン等の水低反応のいかなる関与体とも反応しない雰囲気下を意味する。空気や酸素は触媒成分を酸化したりして触媒の失活を紹くので好ましくない。また窒素は水低反応時触媒像として作用し、水低活性を低下させるので好ましくない。特に、水低反応器内は水素ガス単独の雰囲気である事が最も好適である。

一方、触媒はあらかじめ触媒成分(A)と触媒成分(B)とを混合したものを用いるのが高活性を有するので好ましい。触媒成分(A)と触媒成分(B)とをいずれか一方を先に別に被水振物溶液中に加えても水低反応を行なえるが、触群成分四のアルキルリテウムと反応性のオレフィンを水低する場合には配反応が起こり目的とする水低反応の収率が低下するので好ましくない。

触媒成分回は、前配不活性雰囲気下で取扱うと とが必要である。触媒成分(4) については空気中に おいても安定であるが、不括性雰囲気下で取扱う。 ことが好ましい。

また、各々の触媒成分はそのまま使用してもよいが、前配不活性有機溶媒の溶液として使用する方が扱い易く好適である。溶液として用いる場合に使用する不活性有機溶媒は、水蛭反応のいかなる関与体とも反応しない前配各種溶媒を使用することができる。好ましくは水蛭反応に用いる溶媒と同一の溶媒である。

放鉄成分をあらかじめ混合する場合や水級反応 器に放鉄成分を添加する場合は、水素雰囲気下で 行なうのが最も好きである。放鉄成分(A)と放鉄成 分(B)とをあらかじめ混合して使用する場合は、一 30℃~100℃の温度、好ましくは一10℃~ 50℃の温度にて水級反応度前に関裂するのが好ましいが、水素雰囲気下または不活性雰囲気下に 静震すれば、意識でも約1週間以内は突慢的な京 級活性は変らずに用いることができる。

高い水報活性及び水級選択性を発現するための各触鉄成分の混合比率は、触鉄成分回のリチウム

モル数と、触媒成分(A)のチタニウムモル数との比率(以下Li/Ti モル比)で約20以下の範囲である。Li/Ti モル比=0においても定量的な水係反応を行なう事はできるが、より高温高圧の条件を要し、またLi/Ti モル比20を超えると突質的なた情性向上に関与しない高価な触媒成分回を過剰に用いることにより不経済であるばかりではなく、不必要な副反応を招き易くなり好ましくない。Li/Ti モル比=0.5~10の範囲は水低活性を著しく向上するのに最も好適である。

合を定量的に水振する好ましい触媒振加量は、重合体100g当り0.05~5ミリモルである。

水板反応に使用される水業の圧力は 1 ~ 1 0 0 kg/cm² が好適である。 1 kg/cm² 以下では水級速度が遅くなつて実質的に顕打ちとなるので水級率を上げるのが難しくなり、 1 0 0 kg/cm² 以上では昇圧と同時に水松反応がほぼ完了し実質的に意味がなく、不必要な範反応やゲル化を紹くので好まし

くない。より好ましい水粉水素圧力は2~30 kg/cm² であるが、触鉄添加量等との相関で最適水素 圧力は選択され、実質的には前配好適触鉄量が少 量になるに従つて水素圧力は高圧倒を選択して実 施するのが好ましい。

本発明の水談反応時間は通常数秒ないし50時間である。他の水談反応条件の選択によつて水談 反応時間は上記範囲内で適宜選択して実施される。

勃刚昭61-33132(6)

本発明の水抵方法は使用する水抵触媒量が少量である特 を有する。従つて、水経触媒がそのの東重合体中に残存しても得られる水低重合体の物能に著しい影響を及ぼさず、かつ水低重合体の単能過程において触媒の大部分が分解、除去され重合体より除かれるので、触媒を脱灰したり除去れましたりであるの特別な操作は必要とせず、極めて簡単なブロセスで実施することができる。

# [発明の効果]

以上のように本発明の方法により、オレフイン性不飽和二重粒合の水派反応が効率的に可能となり、特にオレフイン性不飽和二重結合を有する重合体を高活性な触媒によつて温和な条件で水源すること、さらに共役ジェン単位の不飽和二重結合を復めて選択的に水弧することが可能となった。

また、本発明の方法によつて得られる水級重合 体は、耐候性、耐酸化性の優れた弾性体、熱可遊 性弾性体もしくは熱可遊性樹脂として使用され、 また 外線吸収剤、オイル、フイラー等の添加剤 を加えたり、他の弾性体や樹脂とプレンドして使 用され、工業上額めて有用である。

### 〔実施例〕

以下突然例により本発明を具体的に説明するが、 本発明はこれらに限定されるものではない。 参考例 1

投枠根、簡下漏斗および選流冷却器を 億丸た 1 8 三つロフラスコに無水エーテル 2 0 0 配を加え た。 装置を乾燥へリウムで貫換し、リチウムワイ ャー小片 1 7.4 8 ( 2.5 モル)をフラスコ中に切 り落し、エーテル 3 0 0 配、プロモベンゼン157 8 ( 1 モル)の溶液を密値で少量液下した 後、 選 洗下で禁々にプロモベンゼンのエーテル溶液を全 量加えた。

反応終了後反応裕敬をヘリウム雰囲気下にて戸 遠し、無色過明なアエコルサチウム情報を得た。

乾燥へリウムで置換した複拌機、摘下爛斗を備えた 2.8 三ツロフラスコに、 少クロロビス ( ンクロペンタジエニル ) チタニウム 9.6 8 ( 0.4 モ

ル)および無水エーテル500mを加えた。先生 会別になっていりチウムのエーテル裕をを発生 境神でにて約2時間で満でした。反応混合物をを受 気中でに別し、不善をかした。反応混合物をを受 気中でおよび洗浄液を合わせませませませます。 した。 石油 はなり ロードになる では、 ののから、 石油 は でかった。 では、 ののでは、 ののであった。 ののであった。 ののであった。 ののであった。 ののであった。 ののであった。 ののであった。 ののであった。 のいて、 のいて、 ののであった。 ののであった。 のいて、 のいで、 のい

プロモベンゼンの代りに p - プロモトルエンを 用いた以外は参考例 1 と同様に合成し、ジーp -トリルピス ( n - シクロベンタジエニル) チタニ ウムを得た ( 収率 8 7 % )。 このものは 黄色結晶 状であり、トルエン、シクロヘキサンに対する裕 解性は良好であり、融点145℃、元素分析値: 0,800;H,6.7;Ti,13.3であつた。 参考例3

プロモベンゼンの代りに 4 - プロモ - 0 - キシレンを用いた以外は参考例 1 と同様に合成し、ジーm,p - キシリルピス(サーシクロベンタジエニル)チタニウムを得た(収率 8 3 %)。 このものは黄色結晶状であり、トルエン、シクロヘキサンに対する溶解性は良好であり融点 1 5 5 ℃、元素分析値: 0.80.6; H.7.2; Ti.12.2であつた。

### 参考例 4

プロモベンゼンの代りにp - プロモエチルベンゼンを用いた以外は参考例 1 と同様に合成し、ビス(4 - エチルフエニル)ビス(カーンクロペンタジュニル)チタニウムを得た(収率 8 0 %)。このものは黄色結晶であり、トルエン、シクロヘキサンに対する著解性は良好であり、融点 1 5 4 で、元素分析値; 0 . 8 0.4; H . 7.3; Ti . 1 2.3 であつた。

#### 参考例 5

2 8のオートクレープ中にシクロヘキサン 500 8、1.3ープタジェンモノマー 100 8、ロープチルリチウム 0.058 を加え、提押下 6 0 ℃にて 8 時間重合しプタジェン単数 配合体を合成した。 符られたプタジェン配合体は 1.2 ーピュル結合を 1 3 ま合有し、GP 0 で測定した監量平均分子量は約1 5 万でもつた。

# 会考例6

1.3 - ブタジェンの代りにイソプレンを用いた 以外は参考例1と同様に重合し、1.2 - ピニル結合10%、 医量平均分子量約15万のイソプレン 重合体を得た。

### 参考例 7

ックロへキサン 400 g、 1.3 - ブタジエンモノマー7 0 g、スチレンモノマー3 0 g、ロープテルリテウム 0.03g およびテトラヒドロフラン 0.9 g を同時にオートクレーブに加え、 4 0 ℃ で 2 時間 配合した。

得られた異合体はプタジェン/ステレンの完全

ランダム共配合体で、ブタジェン単位の1.2 - ビ ニル 合含有率50%、配量平均分子量20万を 有するものであつた。

#### 拿套钢 8

オートクレープ中化シクロヘキサン 400 g、ステレンモノマー1 5 g とロープテルリテウム 0.11 g を加え、60℃で3時間重合し、次いで1.3 ープタジエンモノマーを70g 加えて60℃で3時間配合した。最後にステレンモノマー1 5 g を添加し、60℃で3時間配合し、約合ステレン含有量 29.5 g で 有量 3 0 g、プロックステレン含有量 1 3 g で 全電合体換算 9 g)の置量平均分子量が約 6 万 で 必数合ステレンープタジェンーステレン超ブロック共散合体を得た。

#### 参考例 9

参考例 8 において、さらにテトラヒドロフラン をュープチルリチウムに対して 3 5 倍モル加えた 以外は全く同じ方法で、結合ステレン含量 3 0 %、 プロックステレン含量 2 4 %、ブタジエン単位の

1・2 - ビニル結合含有量 3 9 % (全配合体換算23 %)のスチレンープタジエンースチレン型プロック共産合体を合成した。

### 参考例10

オートクレープ中にシクロヘキサン 2000 8、1.3~ブタジェンモノマー 6 5 8、 n - プチルリテウム 0.75 8 およびテトラヒドロフランをモル比で n - BuLi / THF = 40 の 例合で加え、 7 0 ℃で4 5 分配合し、次いでステレンモノマー 100 8を加えて30分、次いで1.3~ブタジェンモノマー235 8を加えて75分、そして最後にステレンモノマー100 8を加えて30分配合し、ブタジェンーステレンープタジェンーステレンのプロンク共配合体を合成した。

とのものは結合スチレン含有量 4 0 %、ブロックスチレン含有量 3 3 %、ブタジェン単位の 1.2 ~ ピニル結合含有量 3 5 % (全配合体換算 30%)、
監量平均分子量約 6 万のブロック共配合体であった。

# 突然何 1 ~ 4

1 - ヘキセン、シクロヘキセンをシクロヘキサンで希釈し、機度15%に関数して水添反応に供した。

十分に乾燥した容量 2 8 の復拝器付オートクレープに、上記オレフィン化合物溶液 1 0 0 0 8 を仕込み、減圧脱気した後水素器換し、攪拌下 6 0 ℃に保持した。

次いで触媒成分(A)として参考例 1 ~4 で得られた化合物を各々4 ミリモル含むシクロヘキサン静蔵 100 配と触媒成分(B)としてロープテルリチウム (本荘ケミカル(株)製) 8 ミリモルを含むシクロヘキサン静蔵 2 0 配とを 0 で、2.0kg/cm²の水素圧下で混合した触媒溶液 (Li/Tiモル比= 2 )全量をオートクレープ中へ仕込み、5.0kg/cm²の乾燥したガス状水素を供給し攪拌下 2 時間水磁反応を行なった。

反応 液を常温常圧下に戻した後、ガスクロマト グラフィー分析により 水磁率を求めた。

各水添触機を用いた 1 ~ ヘキセン、シクロヘキセンの水添結果を扱したまとめた。

表[に示した如く、いずれの水添触媒を用いて

# 特別昭61- 33132(8)

もオレフイン性不飽和二酸結合はほぼ定量的に水 談され、低めて良好な水砂括性を示した。

(表 1)

| 実施 例    | 1                | 2                | 3                | 4<br>参考例 4<br>+n-BuL1 |  |  |  |  |  |
|---------|------------------|------------------|------------------|-----------------------|--|--|--|--|--|
| 水溶性線理   | 参考例 1<br>+n-BuLi | 多考例 2<br>+n-BuLi | 参考例 3<br>+p-BuLi |                       |  |  |  |  |  |
|         | オレフインの水磁率 (%)    |                  |                  |                       |  |  |  |  |  |
| 1-46    | 1.00             | 100              | 100              | 9 7                   |  |  |  |  |  |
| ソクロヘキセン | 9 9              | 100              | 98               | 9 6                   |  |  |  |  |  |

### **实施例.5~1.0**

参考例 5 ~ 1 0 で得られた各種配合体を精製乾燥したシクロヘキサンで希釈し、配合体機度 5 配量 8 に調整して水添反応に供した。

十分に乾燥した容量28の提择器付オートクレープに、上記各種監合体格被10009を任込み、 被圧脱気後水果量換し、提择下90℃に保持した。 次いで参考例2で得られた触媒成分(4)を0.2ミリ モル合むシクロヘキサン格被50型と触媒成分(3) としてロープテルリチウム 0.8ミリモルを含むシ タロヘキサン郡版10 配とを 0 ℃、 2.0 四/cm² の 水栗圧下で混合した散鉱 液( Li/Ti モル比=4) 全量をオートクレーブ中へ仕込み、 5.0 四/cm² の 乾燥したガス状水栗を供給し焼拌下 2 時間 水添反 応を行なつた。反応肢を常温常圧に戻してオートクレーブより取出し、多量のメタノールを加えてポリマーを沈散させ、 戸別乾燥し、 白色の水添水 リマーを でいる 得られた水流 配合体の水流率を が が 吸収 メベクトルより 求め ( 水流率の求め 方の 詳細は 特 原昭 5 8 - 6 7 1 8、特 原昭 5 8 - 1 8 6 9 8 3、特 原昭 5 9 - 7 6 6 1 4 に配載) 変 1 に示した。

(表 1)

|                  | 实施例        | 実施例 | 突施例 | 突施例 8        | 夹施例9 | 突旋例<br>10 |
|------------------|------------|-----|-----|--------------|------|-----------|
| 放鉄盤              | Hn Buli    | 同左  | 陶左  | 同.左          | 闶左   | 同左        |
| ポリマー種<br>(参考研委号) | 5          | 6   | 7   | 8            | 9    | 10        |
| Li/Ti            | . 4        | - 4 | 4   | 4            | 4    | 4         |
| 共役シェン単位の水添率の     | 9 7        | 98  | 9 9 | 97.          | 9 6  | 9-9       |
| オが平成の            | . –        | -   | < 1 | < 1          | < 1  | <1        |
| 水流ポリマー<br>の性状    | 集かい<br>樹脂状 | 同左  | 飼左  | <b>斯斯在</b> 身 | 同左   | 問左        |

# 实施例

参考例10で合成したブタジェン・ステレン・ ブタジェン・ステレン型ブロック共業合体を特製 乾燥したシクロヘキサンにで希釈し5重量メとし、 との溶液1000gをオートクレーブに仕込み、実 施例5と同様にして姿置に示した各種条件で水添 した。結果を表面に示した。

また、触媒成分(A)の n ープチルリテウムを用い ず、触媒成分(A)のみを水磁触媒として使用した以 外は間様に表面に示した条件で水磁反応を行えい 比較例とした。

| 13 年   14 日   15 日  | イントライロの人が一人を見る |
|--|----------------|
| 2   2   2   2   2   2   2   2   2   2  | <u>.</u>       |
| 株型   | <u>~</u>       |
| 12   0.2   0.5 | <u> </u>       |
| ※編金 1 1 7 7 18 18 28 28 3  | <u> </u>       |
|  | ₹              |
| <ul> <li>※編監: ↑</li> <li>※編監: ↑</li> <li>※ (2) 0.5</li> <li>※ (3) 0.5</li> <li>※ (4) 2</li> <li>※ (4) 2</li> <li>※ (5) 0.5</li> <li>※ (6) 0.5</li> <li>※ (7) 0.5</li> <li>※ (8) 0.5</li> <li>※ (9) 0.5</li></ul>   | <u></u>        |
|  | <u></u>        |
| 元 2 0 0 0 0 2 2 1 1 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2  | <u>-</u>       |
|  | <u> </u>       |
| T 2 2  | <u></u>        |
| 五数数4 ↑ 0. 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0  | 7              |

**100** 



昭和59年11月 9日

許庁長官 志 賀

1.事件の表示

**特顧昭59-153034号** 

2.発明の名称

オレフインの水松方法

3. 橋正をする者。

事件との関係・特許出願人 大阪府大阪市北区登島武1丁目2番6号 (003) 組化成工業株式会社 代表取締役社長 宮 崎

4.代 理 人

東京都千代田区有楽町1丁目4番1号 三僧ピル 204号室 電話 501-2138 鱼田内外带許事務所

(5941) 弁理士 盘 田



5. 補正の対象

明細書の「発明の詳細な説明」の観

6.補正の内容

(i) 明細 第8頁1行目の「ジーm、p・キシ リル」を「ジー3.4 - 中シリル」と訂正する。

(g) 同書第22頁6行目の「m.p-キシリル」 を「3.4 - 中シリル」と訂正する。

(3) 同書館25頁8行目の「40」を「1/40」 と訂正する。